

REC'D 1 4 JUL 2000

WIPO PCT

# BREVET D'INVENTION

# CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

# **COPIE OFFICIELLE**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le

1 6 MARS 2000

Pour le Directeur general de l'Institut national de la propriete industrielle Le Chef du Departement des brevets

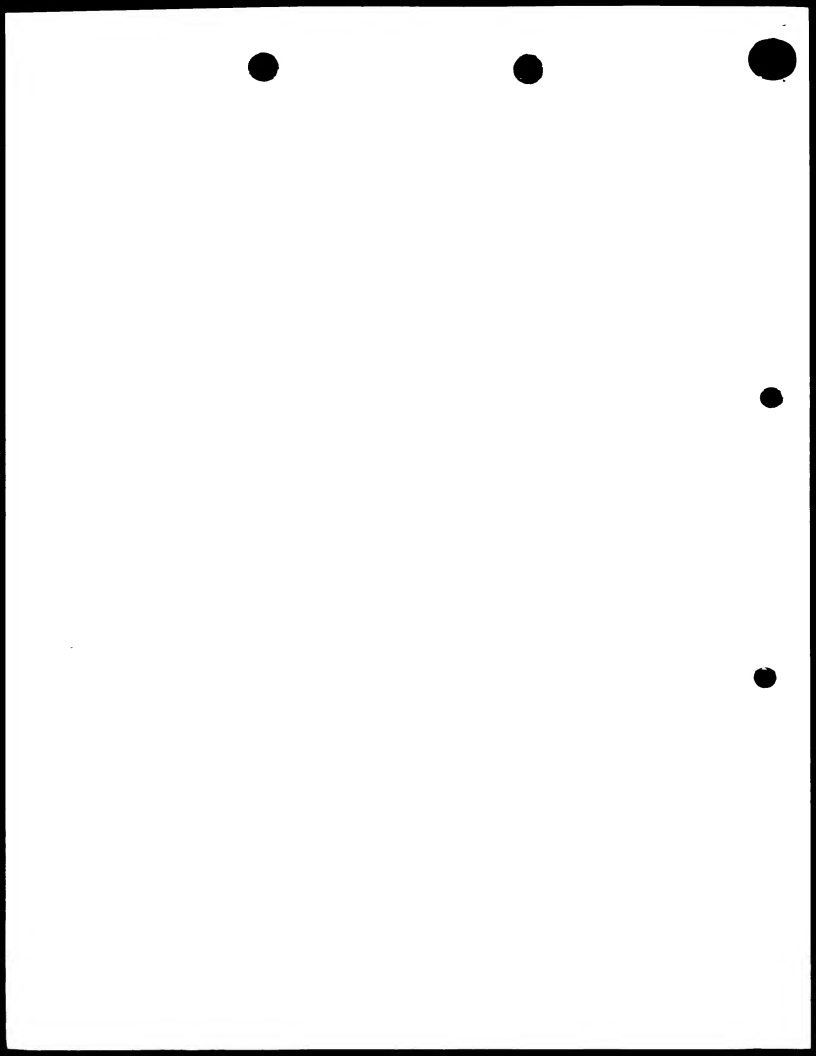
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

STEGE
26 bis irue de Saint Petersbourg
15800 PARIS Cedex 08
Telephone 01 53 04 53 04
Telecopie 01 42 93 59 30





# BREVET D'INVENTION, CERTIFICAL D'UTILITE

Code de la propriété intellectuelle-Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

N° 55 -1328

26 bis, rue de Saint Petersbourg

75800 Paris Cedex 08

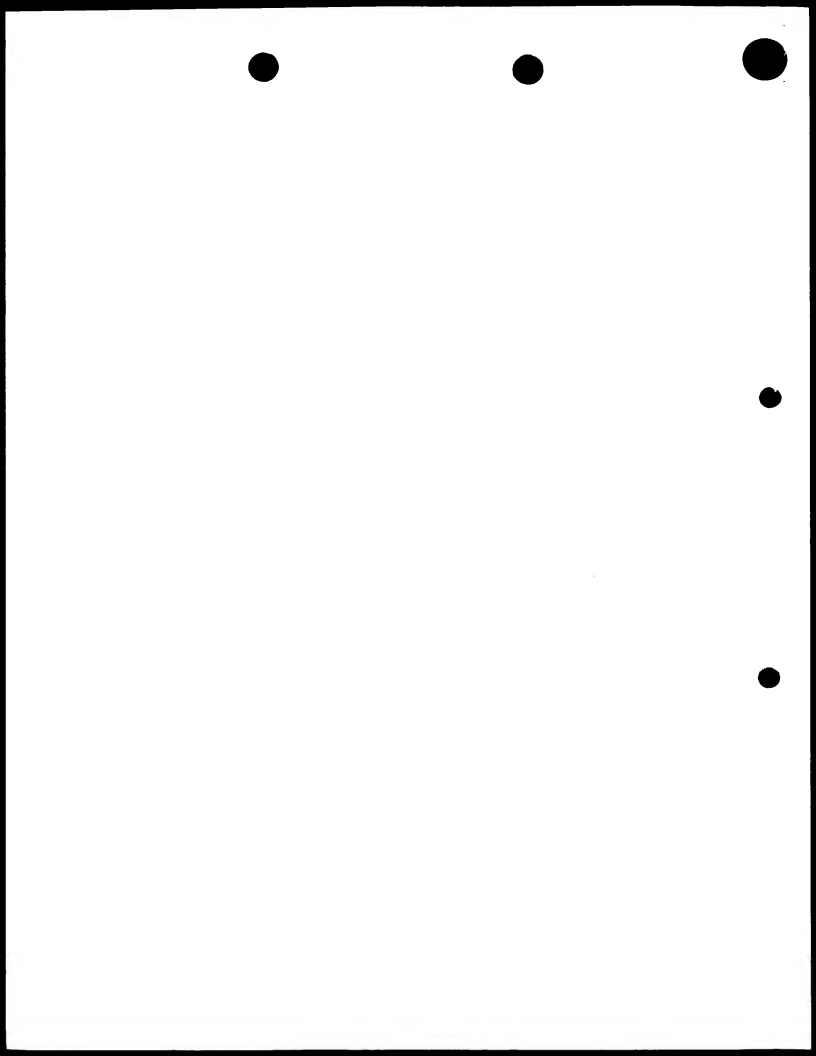
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

Reserve a l'INPI

NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE

Confirmation d'un dépôt par télécopie Cet imprime est a remplir a l'encre noire en lettres capitales

DATE DE REMISE DES PIÈCES	N 1999		DRRESPONDANCE DOIT ET		
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL 9907		Hoechst M	Marion Rouss	e1	
DEPARTEMENT DE DÉPÔT 75 INPI PARIS			Madame TONNELLIER Marie-José		
	102, Rout	102, Route de Noisy			
0 9	JUIN 1999	93235 ROM	AINVILLE CE	DEX	
2 DEMANDE Nature du titre de propriété industriel		n°du pouvoir permanent ré	férences du correspondant	téléphone	
brevet d'invention demande divisionnaire	demande initiale	1	ML/2519	0149915410	
de brevet européen  Établissement du rapport de recherche  Le demandeur, personne physique, requiert le paiement echel  Titre de l'invention (200 caractères maximum) No  préparation et leur ag  BEMANDEUR (S) ** SIREN 5 .5 .2 .0  Nom et prénoms (souligner le nom patronymique) ou  HOECHST Marion Ro  Nationalité (s) FRANCAISE  Adresse (s) complète (s)  1, Terrasse Bell  92800 PUTEAUX	nande 🗸				
de prevet europeen	brevet d'invention diffère X immédiat	certificat d'utilité n°		date	
Établissement du rapport de recherche  Le demandeur, personne physique, requiert le paiement échel		oui X non			
Titre de l'Invention (200 caractères maximum)		s de l'échinoca	indine. leur	procédé de	
préparation et leur ap				procede de	
preparation et leur ap	ppireacton com	me and rongrad			
- Land					
r les c					
00 Lo					
3 DEMANDEUR (S) nº SIREN 5 5 2 0		code APE-NAF	F	orme juridique	
Nom et prénoms (souligner le nom patronymique) ou dénomination					
Hoechst Marion Roussel				Société Anonyme à Directoire et Conseil	
d'acte			de Surve		
d Gir			de Surve	illance	
5   12					
Raise			I		
E E					
Nationalité (s) FRANCAISE			D <sub>m</sub> , e		
Adresse (s) complète (s)			Pays		
1, Terrasse Bell	ini				
92800 PUTEAUX			FRANCE		
seod					
anx le					
option of the state of the stat		the same the same times are come times	··- □		
4 INVENTEUR (S) Les inventeurs sont les demande		insuffisance de place, poursuivre sur papier lib on . Si la réponse est non, fournir une c	désignation séparée		
5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES	requise pour la 1ère fo		au dépôt ; joindre copie de la d	écision d'admission	
5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES 6 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BI					
ಹ   6 DÉCLARATION DE PRIORITE OU REQUE I E DU BI ಜ್ಞ   pays d'origine   r	uméro	date de dépôt	nature de la deman	de	
N					
natiqu					
inform					
9					
4 INVENTEUR (S) Les inventeurs sont les demande 5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES 6 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BI pays d'origine 7 DIVISIONS antérieures à la présente demande	n°	date	n°	date	
8 SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAI	RE SIGNA	ATURE DU PRÉPOSE À LA RÉCEPTION	SIGNATURE APRÈS ENREGI	STREMENT DE LA DEMANDE À L'INPI	
(nom et qualité du signataire)				/	
9 11			(		
Marid-José TONNELLIE	•		<u></u> ,		
Marie José TONNELLIE	R				
y e	L			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	



Nouveaux dérivés de l'échinocandine, leur procédé de préparation et leur application comme anti-fongiques.

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de l'échinocandine, leur procédé de préparation et leur sapplication comme antifongiques.

L'invention a pour objet sous toutes les formes d'isomères possibles ainsi que leurs mélanges, les composés de formule (I) :

dans lesquels

ou bien R1 et R2 identiques ou différents l'un de l'autre, représentent un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone linéaire, ramifié ou cyclique, éventuellement interrompu par un atome d'oxygène éventuellement substitué par un atome d'halogène, un radical OH, un radical

a et b identiques ou différents l'un de l'autre, représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a et b pouvant éventuellement former avec l'atome d'azote un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes supplémentaires,

- ou bien R1 forme avec l'atome de carbone endocyclique

R15 portant le radical N une double liaison et ou bien R2

représente un radical XRa, X représentant un atome d'oxygène ou un radical NH ou N-alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone et Ra représente un atome d'hydrogène, un radical 10 alkyle linéaire, ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par un ou plusieurs radicaux OH, CO2H, CO2alc,

15 par un radical N

a' et b' représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle 20 renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a' et b' pouvant former un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes supplémentaires et/ou par un hétérocycle renfermant un ou plusieurs hétéroatomes ou R2 représente un radical

25

30 dans lequel d, e, f et g représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, f et g pouvant en outre représenter un radical acyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, e et f pouvant également former un cycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéro-

35 atomes,

R3 représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou hydroxyle

R4 représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyle

R représente un radical choisi parmi les radicaux suivants :

$$\begin{array}{c} O \\ C \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
O & & \\
C & & \\
O-N & & \\
\end{array}$$

$$O(CH_2)_4CH_3$$

$$\begin{array}{c} O \\ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} O & & & \\ \hline & & \\ C & & \\ \hline & & \\ O & & \\ \hline & & \\ \hline & & \\ O & & \\ \hline & & \\ \hline & & \\ O &$$

5

$$\begin{array}{c} O \\ C \\ \end{array} \begin{array}{c} N-O \\ (CH_2)_7-CH_3 \end{array}$$

10

T représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle, un radical CH2CONH2, CH2C=N, un radical (CH2)2NH2 ou (CH2)2Nalc+X-, X étant un atome d'halogène et alc un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone,

15 Y représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle ou un atome d'halogène ou un radical OSO3H ou l'un des sels de ce radical,

W représente un atome d'hydrogène ou un radical OH, Z représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, 20 ainsi que les sels d'addition avec les acides des produits de formule (I).

Parmi les sels d'addition avec les acides, on peut citer ceux formés avec les acides minéraux, tels que les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique ou phosphorique ou 25 avec les acides organiques comme l'acide formique, acétique, trifluoroacétique, propionique, benzoïque, maléique, fumarique, succinique, tartrique, citrique, oxalique, glyoxylique, aspartique, alcanesulfoniques, tels que les acides méthane ou éthane sulfoniques, arylsulfoniques tels que les acides acides benzène ou paratoluènesulfoniques.

L'invention a plus particulièrement pour objet les composés de formule I dans lesquels T représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels W représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels Z représente un radical méthyle, ceux dans lesquels Y représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels R3 représente un radical

méthyle, ceux dans lesquels R4 représente un radical hydroxyle et ceux dans lesquels R représente un radica

$$O \\ | \\ O(CH_2)_4CH_3$$

$$\begin{array}{c|c} O \\ & \\ & \\ N-N \end{array}$$

ou un radical

5

10

30

35

O OCO

ceux dans lesquels R1 représente un atome d'hydrogène, ceux dans lesquels R2 représente un radical

(CH2)2 NH2

ceux dans lesquels R2 représente un radical

5

et notamment les radicaux

ainsi que ceux dans lesquels R2 preprésente un radical

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> 
$$\mathbb{I}_{\frac{1}{2}}$$
  $\mathbb{I}_{\frac{1}{2}}$   $\mathbb{I}_{\frac{$ 

20

L'invention a plus particulièrement pour objet les composés de formule I dont la préparation est donnée ci-après dans la partie expérimentale.

Les composés de formule (I) présentent d'intéressantes
25 propriétés antifongiques ; ils sont notamment actifs sur
Candida albicans et autres Candida comme Candida glabrata,
krusei, tropicalis, pseudotropicalis, parapsilosis et
Aspergillus fumigatus, Aspergillus flavus, Cryptococcus
neoformans.

Les composés de formule (I) peuvent être utilisés en tant que médicaments chez l'homme ou l'animal, pour lutter notamment contre les candidoses digestives, urinaires, vaginales ou cutanées, les cryptococcoses, par exemple les cryptococcoses neuroméningées, pulmonaires ou cutanées, les aspergilloses bronchopulmonaires et pulmonaires et les aspergilloses invasives de l'immunodéprimé.

Les composés de l'invention peuvent être utilisés également dans la prévention des affections mycosiques chez

les déprimés immunitaires congénitaux ou acquis. Les composés de l'invention ne sont pas limités à une utilisation pharmaceutique, ils peuvent être également utilisés comme fongicides dans d'autres domaines que 5 pharmaceutiques. L'invention a donc pour objet à titre de composés antifongiques, les composés de formule (I) ainsi que leurs sels d'addition avec les acides. L'invention a également pour objet les composés de 10 formule (I), à titre de médicaments. d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables. 15

20

L'invention a tout particulièrement pour objet les compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels

Ces compositions peuvent être administrées par voie buccale, rectale, parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses, mais la voie préférée est la voie buccale.

Elles peuvent être solides ou liquides et se présenter sous les formes pharmaceutiques couramment utilisées en médecine humaine, comme par exemple, les comprimés simples ou

dragéifiés, les gélules, les granulés, les suppositoires, les préparations injectables, les pommades, les crèmes, les gels; elles sont préparées selon les méthodes 25 usuelles. Le ou les principes actifs peuvent y être incorporés à des excipients habituellement employés dans ces compositions pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras 30 d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants, les conservateurs.

L'invention a également pour objet un procédé de préparation des composés de formule (I) caractérisé en ce 35 que l'on soumet un composé de formule (II)

dans laquelle R, R3, R4, T, Y, W et Z conservent leur signification précédente, à l'action d'une amine ou d'un dérivé d'amine susceptible d'introduire

dans lequel R1 et R2 conservent leur signification précédente et si désiré à l'action d'un agent de réduction et/ou d'un agent de fonctionnalisation de l'amine, et/ou d'un acide pour former le sel du produit obtenu, et/ou d'un agent de séparation des différents isomères obtenus, et obtient ainsi le composé de formule (I) recherché

dans laquelle R1, R2, R3, R4, T, Y, W, R et Z conservent leur signification précédente puis soumet, si désiré le composé de formule (I) à l'action d'un acide pour en former le sel et sépare si désiré les différents isomères obtenus.

Les composés de formule II mis en oeuvre sont des produits nouveaux et sont en eux-mêmes un objet de l'invention.

L'invention a également pour objet un procédé caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (III)

35

30

5

10

20

dans laquelle les différents substituants conservent leur signification précédente à l'action d'un agent capable de remplacer NH2 par NHR, R conservant sa signification précédente pour obtenir le composé de formule (IV)

que l'on soumet à l'action de l'iodure de 20 triméthylsilyle pour obtenir le composé de formule (II) correspondant

25
$$R3 \longrightarrow NH-R$$

$$NH-R \longrightarrow OH$$

$$NH \longrightarrow Z$$

$$NH \longrightarrow NH$$

Les composés de formule III et IV mis en oeuvre sont des produits nouveaux et sont en eux-mêmes un objet de la présente invention.

30

Parmi les produits de formule III et IV préférés, on peut citer tout particulièrement les produits dont la préparation est donnée ci-après dans la partie expérimentale.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans 5 toutefois la limiter :

Préparation 1 : "nucléus" de déoxymulundocandine
On dissout 2 g de déoxymulundocandine dans 20 ml de
DMSO. On verse cette solution dans une suspension renfermant
120 g d'Actinoplanes utahensis FH2264 dans 870 ml d'un tampon
10 KH2PO4, K2HPO4 (pH : 6.8). On maintient le mélange réactionnel sous agitation pendant 70 heures à 30°C. On filtre. On
lave le mycelium avec le tampon de phosphate (pH : 6.8). On
réunit les liquides de lavage et le filtrat. On chromatographie le produit obtenu sur une résine DIAION HP 20.et
15 obtient un produit que l'on utilise tel quel ci-après.

EXEMPLE 1 : 1-[4-[(2-aminoethyl)amino]-N2-[[4-[5-[4pentyloxy)phenyl]-3-isoxazolyl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]4(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echninocandine B
(isomère A et isomère B)

#### 20 STADE A

1-[(4R,5R)-4,5-dihydroxy-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

On introduit sous agitation et atmosphère d'azote 16,8 g du produit de la préparation dans 552 ml de DMF. On agite pendant 5 minutes et ajoute 19 g d'ester de formule

On agite pendant 29 heures. On filtre, concentre sous pression réduite. On reprend à l'éther, triture encore, lave à l'éther éthylique, chromatographie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène méthanol (85/15). On

obtient ainsi le produit attendu rf = 0,24

## STADE B

1-[4-oxo-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-

- 5 threonine]-5-L-serine-echinocandine B
  On ajoute 6,12 ml d'iodure de trimethylsilyle dans une
  suspension renfermant 16,1 g du produit du stade A et 374 ml
  d'acétonitrile. On chauffe ensuite 15 mn à 60°C puis on
  hydrolyse avec une solution saturée de thiosulfate de sodium.
- On amène à sec sous vide puis on chromatographie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène, méthanol, eau 86-13-1. On obtient le produit recherché rf = 0,23. Spectre de masse

MH+ = 1083,6

15 Mna+ = 1105,6

#### STADE C

Trifluoroacetate de 1-[4-[(2-aminoethyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-3-isoxazol-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-

- 20 echinocandine B (Isomère A et isomère B).

  On introduit 8,6 mg de NaBH3CN dans un mélange de 120 mg de produit du stade précédent, 2,4 ml de méthanol, 60 mg d'éthylènediamine diacétate en présence de siliporite activé 4A. On maintient le mélange réactionnel sous agitation et
- 25 atmosphère d'azote pendant 18 heures. On filtre, concentre et purifie le produit obtenu par HPLC semi préparative en éluant avec le mélange acétonitrile /H2O/TFA (40-60-0,02 %). On récupère 14,5 mg du produit recherché.

Spectre de masse

 $30 \ 1127+ = MH+$ 

1149+ = Mna+

On récupère : Isomère A : 14,5mg

Isomère B : 17,5 mg

EXEMPLE 2 : Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-

aminocyclohexyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-3-isoxazolyl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et Isomère B)

On ajoute sous agitation et sous atmosphère d'azote, jusqu'à obtention d'un ph voisin de 6, 40  $\mu$ l environ d'acide acétique dans une solution renfermant 100 mg du produit obtenu à l'avant dernier stade de l'exemple précédent 3 ml de

- 5 méthanol, 32 mg de (1R, 2R)(-)-1,2-diaminocyclohexane en présence de siliporite activé 3A. On agite pendant 5 mn et introduit 12 mg de NaBH3CN. On maintient le mélange réactionnel sous agitation pendant 18 heures. On filtre et concentre sous pression réduite.On purifie le produit obtenu
- par HPLC semi-préparative éluant CH3CN,H2O,TFA 50-50-0,02 %.
  Isomère A pds = 11 mg
  Isomère B pds = 14 mg
  Spectre de masse
  1181,5 MH+
- EXEMPLE 3: Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-aminocyclohexyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-3-isoxazolyl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et isomère B)
- 20 En opérant comme à l'exemple 2 avec (1S, 2S)-(-)1,2diaminocyclohexane, on obtient
  Isomère A = 7,4 mg
  Isomère B = 10,8 mg
  Spectre de masse
- 25 1181,5 = MH+

EXEMPLE 4: Trifluoroacetate de 1-[4-[(2(S)-aminopropyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-3-isoxazolyl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

30 (Isomère A et isomère B)
En opérant comme à l'exemple 1 on a obtenu :

Isomère A : 13 mg Isomère B : 10 mg

EXEMPLE 5 : Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-

aminocyclohexyl) amino] -N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

#### Stade A

1-[(4R,5R)-4,5-dihydroxyN2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,2,4-oxadiazol-5yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

5 En opérant comme à l'exemple 1 stade A, on a obtenu le produit recherché

## Stade B

1-[4-oxo-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-

10 threonine]-5-L-serine-echinocandine B
En opérant comme à l'exemple 1 stade B, on a obtenu le
produit recherché

Spectre de masse 1106,6 Ma = Mna+ 1090,8 Ma = MH+

#### 15 Stade C

Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-aminocyclohexyl)amino]-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

20 En opérant comme à l'exemple 1 stade C, à partir de 150 mg du produit du stade B, et de 51,4 mg de (15,25)1-2-diaminocyclohexane. On obtient 165 mg de produit brut que l'on purifie par HPLC semi préparative (colonne KROMASIL C18) Eluant : CH3CN/H2O/TFA 45/55/0,1

25 On obtient : Isomère A 10,8 mg

Isomère B 5,2 mg

Spectre de masse : 1204 MN\*

1182 MH<sup>+</sup>

EXEMPLE 6: Trifluoroacetate de 1-[4-[(2-aminoethyl)amino]30 N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,3,4-thiadiazol-2yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-Lthreonine]-5-L-serine-echinocandine B
Stade A

1-[(4R,5R)-4,5-dihydroxyN2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)phenyl]35 1,3,4-thiadiazolol-2-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4 (4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B
On agite pendant 5 mn à 20° une suspension renfermant 2 g
d'acide 4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]-

benzoique 30 ml de DMF et 30 ml de dioxanne et ajoute à  $0/\pm 5\,^{\circ}\text{C}$  1,55 ml de tributylamine, 7,74 ml de chloroformiate d'isobutyle. On agite pendant 3 mn à  $0\pm 5\,^{\circ}\text{C}$  puis 3 heures à la température ambiante. On introduit 4,53 g de nucleus de

- 5 deoxymulundocandine. On agite pendant une nuit à 20°C. On concentre à sec. On reprend dans l'éther éthylique. On essore et lave à l'éther éthylique. On sèche. On obtient 7,8 g de produit que l'on purifie par chromatographie sur silice en éluant avec le mélange : chlorure de méthyle-méthanol-eau 86-
- 10 13-1. On obtient 2,51 g de produit recherché.

Stade B

1-[4-0x0-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,2,4-thiadiazol-2-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

15 En opérant comme à l'exemple B de l'exemple 1 on obtient le produit recherché.

Stade C

1-[4-[(2-aminoethyl)amino]-N2-[[4-[3-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,3,4-thiadiazolol-2-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-

20 (4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B
En opérant comme à l'exemple 1, stade C à partir du produit
du stade précédent et de diacétate d'éthylediamine, on
obtient le produit recherché.

Isomère A pds = 8 mg

25 Isomère B pds = 9 mg

EXEMPLE 7: Trifluoroacétate de trans 1-[4-[(2-aminocyclohexyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

30 En opérant comme à l'exemple 1, à partir du produit du stade B de l'exemple 5 (50 mg) et de (1S,2S)(+)1,2 diaminocyclohexane (15,6 mg), on obtient le produit recherché.

Isomère A = 4 mg

35 Isomère B = 6.5 mg

EXEMPLE 8 : Trifluoroacétate de trans1-[4-[(2-aminocyclohexyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,2,4-thiadiazol-2-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-

hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B (Isomère A et isomère B)

En opérant comme à l'exemple 1 stade C à partir du produit de stade B de l'exemple 5 (50 mg) et du 1R, 2R, 1,2-

5 diaminocyclohexane (15,6 mg), on obtient le produit recherché.

Isomère A = 8,8 mg

Isomère B = 10,6 mg

# 10 EXEMPLE : Composition pharmaceutique :

On a préparé des comprimés renfermant :

- Produit de l'exemple 1..... 150 mg

- Excipient q.s.p. ...... 1 g

(Détail de l'excipient : amidon, talc, stéarate de 15 magnésium).

# ETUDE PHARMACOLOGIQUE

A - Inhibition de la glucane synthase de Candida albicans. On purifie des membranes de Candida albicans selon le procédé

- décrit par Tang et al Antimicrob. Agents Chemother 35, 99-103, 1991. 22,5  $\mu$ g de protéines membranaires sont incubées dans un mélange de 2Mm de 14C-UDP glucose (activité spécifique = 0,34 mCi./mmol, 50  $\mu$ g d' $\alpha$ -amylase, 1Mm de dithiotreitol (DTT), 1Mm EDTA, 100Mm NaF,  $7\mu$ M de GTP- $\gamma$ -S, 1M
- 25 de sucrose et 50Mm DE Tris-HCL (pH 7,8) dans un volume de 100μl. Le milieu est incubé à 25°C pendant 1 heure et la réaction terminée par addition de TCA à une concentration finale de 5%. Le mélange réactionnel est transféré sur un filtre de fibre de verre pré-humidifié. Le filtre est lavé,
- 30 séché et sa radioactivité est comptée.

  La mulundocandine est utilisé comme contrôle positif.

  Le contrôle du véhicule est effectué avec la même quantité de

DMSO 1%. Les résultats obtenus montrent que les produits de l'invention présentent sur ce test une bonne activité en

35 particulier les produits de l'exemple 1.

B - activité sur l'enzyme d'Aspergillus fumigatus. L'enzyme est préparée selon le procédé de Beaulieu et

al. (Antimicrob. Agents Chenother 38, 937-944, 1994.

Le protocole utilisé est identique au protocole décrit cidessus pour l'enzyme de Candida albicans sauf que l'on n'utilise pas de dithiotreitol dans le mélange réactionnel. Les produits présentent sur ce test une bonne activité.

## REVENDICATIONS

1) Sous toutes les formes d'isomères possibles ainsi que leurs mélanges, les composés de formule (I) :

dans lesquels

25

ou bien R1 et R2 identiques ou différents l'un de l'autre, représentent un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone linéaire, ramifié ou cyclique, éventuellement interrompu par un atome d'oxygène éventuellement substitué par un atome

d'halogène, un radical OH, un radical  $\stackrel{\textstyle \mathsf{N}}{\underset{\textstyle \mathsf{b}}{}}$  ,a et b

- 30 identiques ou différents l'un de l'autre, représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a et b pouvant éventuellement former avec l'atome d'azote un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes
- 35 supplémentaires,ou bien R1 forme avec l'atome de carbone endocyclique

portant le radical  $\stackrel{\mbox{\scriptsize N}}{\mbox{\scriptsize N}}$  une double liaison et ou bien R2  $\stackrel{\mbox{\scriptsize R2}}{\mbox{\scriptsize R2}}$ 

représente un radical XRa, X représentant un atome d'oxygène ou un radical NH ou N-alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone et Ra représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire, ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par un ou plusieurs radicaux OH, CO2H, CO2alc, par un radical

25

5

a' et b' représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, a' et b' pouvant 20 former un hétérocycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes supplémentaires et/ou par un hétérocycle renfermant un ou plusieurs hétéro-atomes ou R2 représente un radical

dans lequel d, e, f et g représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, f et g pouvant en outre représenter un radical acyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone, e et f pouvant également former un cycle renfermant éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes,

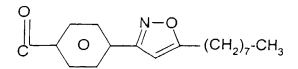
35 R3 représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou hydroxyle
R4 représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyle
R représente un radical choisi parmi les radicaux suivants :

$$\begin{array}{c|c}
O \\
C \\
\hline
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
O(CH_2)_4CH_3$$

$$O \longrightarrow O \subset CH_2)_4CH_3$$

$$\begin{array}{c|c} O & & \\ \hline \\ C & & \\ \hline \\ C & & \\ \hline \\ O-N & \\ \hline \end{array} \\ O(CH_2)_4CH_3$$



- 10 T représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle, un radical CH2CONH2, CH2CN, un radical (CH2)2NH2 ou (CH2)2Nalc'X-, X étant un atome d'halogène et alc un radical alkyle renfermant jusqu'à 8 atomes de carbone,
- Y représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle ou un 15 atome d'halogène ou un radical OSO3H ou l'un des sels de ce radical.
- W représente un atome d'hydrogène ou un radical OH, Z représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, ainsi que les sels d'addition avec les acides des produits de 20 formule (I).
  - 2) Les composés de formule (I) définis à la revendication 1 dans lesquels T représente un atome d'hydrogène.
  - 3) Les composés de formule (I) définis à la revendication 1 ou 2 dans lesquels W représente un atome d'hydrogène.
- 25 **4)** Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lesquels Z représente un radical méthyle.
- 5) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 4 dans lesquels Y représente un atome 30 d'hydrogène.
  - 6) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 5 dans lesquels R3 représente un radical méthyle.
- 7) Les composés de formule définis à l'une quelconque des 35 revendications 1 à 6 dans lesquels R4 représente un radical d'hydroxyle.
  - 8) Les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 7 dans lesquels R représente un radical

$$O \\ | \\ O \\ CH_2)_4CH_3$$

$$\begin{array}{c|c} O \\ \hline \\ N-N \end{array} \\ \begin{array}{c} O(\operatorname{CH}_2)_4\operatorname{CH}_3 \end{array}$$

C N OC H

O N O O(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>

ou un radical

- 9) Les composés de formule I définis à l'une quelconque des 30 revendications 1 à 8 dans lesquels R1 représente un radical d'hydrogène.
  - 10) Les composés de formule définis à l'une quelconque des renvendications 1 à 9 dans lesquels R2 représente un radical

35

5

10

15

11) Les composés de formule I définis à l'une quelconque des revendications 1 à 9 dans lesquels R2 représente un radical

et notamment les radicaux

10

5

15

12) Les composés de formule I définis à l'une quelconque des revendications 1 à 9 dans lesquels R2 représente un radical

$$CH_3$$
  $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_4$   $CH_5$   $CH_5$   $CH_5$   $CH_5$   $CH_5$   $CH_5$   $CH_6$   $CH_7$   $CH_8$   $CH_8$ 

20

13) Les composés de formule I définis à la revendication 1
25 dont les noms suivent :

Trifluoroacetate de 1-[4-[(2-aminoethyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-3-isoxazol-yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-echinocandine B

Trifluoroacetate de trans-1-[4-[(2-aminocyclohexyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-3-isoxazolyl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serine-

35 echinocandine B

Trifluoroacetate de 1-[4-[(2(S)-aminopropyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-3-isoxazolyl]phenyl]carbonyl]-L-

ornithine] -4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine] -5-L-serine-echinocandine B

Trifluoroacetate de 1-[4-[(2-aminoethyl)amino]-N2-[[4-[5-[4-5 (pentyloxy)phenyl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]phenyl]carbonyl]-Lornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-L-threonine]-5-L-serineechinocandine B

Trifluoroacetate de trans 1-[4-[(2-aminocyclohexyl)amino]-N2
[[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,3,4-thiadiazol-2yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-Lthreonine]-5-L-serine-echinocandine B

Trifluoroacetate de trans 1-[4-[(2-aminocyclohexyl)amino]-N215 [[4-[3-[4-(pentyloxy)phenyl]-1,2,4-oxadiazol-5yl]phenyl]carbonyl]-L-ornithine]-4-[4-(4-hydroxyphenyl)-Lthreonine]-5-L-serine-echinocandine B

14) Procédé de préparation des composés de formule (I)20 définis à l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II)

dans laquelle R, R3, R4, T, Y, W et Z conservent leur signification précédente, à l'action d'une amine ou d'un

30

35

dérivé d'amine susceptible d'introduire

R1 le radical  $\stackrel{\textstyle \mathsf{N}}{\mathsf{N}}$  dans lequel R1 et R2 R2

5

conservent leur signification précédente et si désiré à l'action d'un agent de réduction et/ou d'un agent de fonctionnalisation de l'amine,

10 et/ou d'un acide pour former le sel du produit obtenu, et/ou d'un agent de séparation des différents isomères obtenus,

et obtient ainsi le composé de formule (I) recherché

15

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_9$ 
 $R_9$ 

dans laquelle R1, R2, R3, R4, T, Y, W, R et Z conservent leur signification précédente puis soumet, si désiré le composé de formule (I) à l'action d'un acide pour en former le sel et sépare si désiré les différents isomères obtenus.

- 15) A titre de produits chimiques nouveaux, les composés de formule (II) définis à la revendication 14.
- 35 **16)** Procédé selon la revendication 14 caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (III)

15 dans laquelle les différents substituants conservent leur signification précédente à l'action d'un agent capable de remplacer NH2 par NHR, R conservant sa signification précédente pour obtenir le composé de formule (IV)

que l'on soumet à l'action de l'iodure de triméthylsilyle pour obtenir le composé de formule (II) correspondant

15 17) A titre de produits chimiques nouveaux les composés de formule III et IV définis à la revendication 16.

5

- 18) A titre de composés antifongiques, les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 13, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides.
- 20 19) Les compositions pharmaceutiques renfermant à titre de médicament au moins un composé de formule (I) défini à l'une quelconque des revendications 1 à 13, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides pharmaceutiquement acceptables.

